# PCT

#### **ЭСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ** йі у ілектуальной собственности Международное бюро



## МЕЖДУНАРОДНАЯ ЗАЯВКА, ОПУБЛИКОВАННАЯ В СООТВЕТСТВИИ С ДОГОВОРОМ О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРАЦИИ (РСТ)

(51) Международная классификация изобретения 6: C07H 19/073, 19/173, A61K 31/70

**A1** 

(11) Номер международной публикации:

WO 97/49717

публикации:

(43) Дата международной

31 декабря 1997 (31.12.97)

(21) Номер международной заявки:

PCT/RU97/00201

(22) Дата международной подачи:

24 июня 1997 (24.06.97)

(30) Данные о приоритете:

96112760

25 июня 1996 (25.06.96)

RU

(71)(72) Заявители и изобретатели: ФЕДОРОВ Иван Игоревич [RU/RU]; 125195 Москва, ул. Фестивальная, д. 15, корп. 4, кв. 17 (RU) [FEDOROV, Ivan Igorevich, Moscow (RU)]. GOSSELIN, Gilles [FR/FR]; Residence Parc d'Arse, bat. F1, 83, rue Calvin, F-34080 Montpellier (FR). DE CLERCG Eric [BE/BE]; Minderbroederstrat 10, B-Luven (BE). BALZARINI, Jan [BE/BE]; Kostilstraat 24, B-Luven (BE). SOM-MADOSSI, Jean-Pierre, [US/US]; G019 Walker Hall, 1670 University Boulevard, Birmingham, AL 35233 (US). IMBACH, Jean-Louis [FR/FR], 5, rue Eugene Bataillon, F-34095, Montpellier Cedex, (FR).

(72) Изобретатели; и

(75) Изобретатели / Заявители (только для US): КАЗЬ-МИНА Эма Максимовна [RU/RU]; 123060 Москва, ул. Расплетина, д. 19, корп. 1, кв. 1 (RU) [KAZMINA, Ema Maximovna, Moscow (RU)]. APЗАМАСЦЕВ Александр Павлович [RU/RU]; 121099 Москва, Новинский бульвар, д. 15, кв. 37 (RU) [ARZAMAS-TSEV, Alexandr Pavlovich, Moscow (RU)]. ГУРСКАЯ

Галина Викторовна [RU/RU]; 117437 Москва, ул. Волгина, д. 31, корп. 3, кв. 138 (RU) [GURSKAYA, Galina Viktorovna, Moscow (RU)]. ЯСЬКО Максим Владимирович [RU/RU]; 111396 Москва, Зелёный Проспект, д. 40, корп. 1, кв. 37 (RU) [YASKO, Maxim Vladimirovich, Moscow (RU)]. FARAJ, Abdesslem [US/US]; F167, 17 Ninth Street, Birmingham, AL (US).

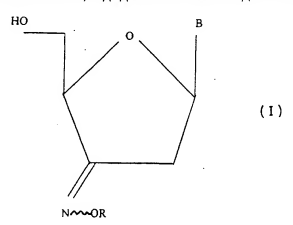
- (74) Агент: ПАТЕНТНО-ПРАВОВАЯ ФИРМА «ЮС»: 103009 Москва, а/я 184, ППФ «ЮС» (RU) [PATENT LAW FIRM "JUS", Moscow (RU)].
- (81) Указанные государства: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, ТЈ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, евразийский патент (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, ТJ, ТМ), европейский патент (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), natent ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), natent OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Опубликована

С отчетом о международном поиске.

(54) Title: 3'-OXIMINO-2',3'-DIDEOXYNUCLEOSIDES AND DERIVATIVES OF THE SAME

(54) Название изобретения: 3'-ОКСИМИНО-2', 3'-ДИДЕЗОКСИНУКЛЕОЗИДЫ И ИХ ПРОИЗВОДНЫЕ

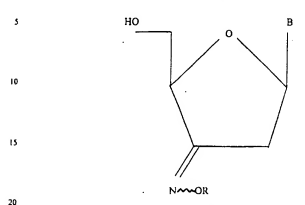


(57) Abstract

The present invention relates to new 3'-oximino-2',3'-dideoxynucleoside derivatives corresponding to formula (I) where B is substituted or unsubstituted thymin-1-yl, uracyl-1-yl, cytosin-1-yl, adenin-9-yl or guanin-9-yl and R is C1-C6 alkyl or C1-C6 acyl. This invention may be used to produce substances of this class having an increased activity. The 3'-oximino-2',3'-dideoxynucleosides are synthesised from naturally occurring nucleosides that contain a 2-deoxyribofuranose as their hydrocarbon compound. The position 5' of said 2deoxyribofuranose is protected by a monomethoxytrityl, dimethoxytrityl or tributyldimethylsilyl group. The hydroxyl group is then oxidised at position 3' in the keto-group using an oxidiser such as pyridine dichromate or a Dess-Martin reagent, and further oximised in situ (hydroxylamine hydrochloride in pyridine) before suppressing the protecting group at position 5', the yield ranging from 30 to 70 %. Virological tests showed that 3'-oximino-2',3'-dideoxynucleosides and more precisely 3'-oximino-2',3'-dideoxythymidine are active against the human immunodeficiency virus (HIV), the B hepatitis virus and the herpes simplex virus (HSV). These compounds show anti-HIV activity in cells deficient in thymidinekynase, as well as an activity against HSV strains deficient in thymidinekynase.

#### (57) Реферат

Изобретение касается новых производных 3'-оксимино-2',3'- лидезоксинуклеозидов формулы:



глс В - незамещенный или замещенный тимин-1-ил, урацил-1-ил, цитозин-1-ил, аденин-9-ил и гуанин-9-ил, а R -  $C_1$ - $C_6$  адкил или  $C_1$ - $C_6$  ацил.

Цель - создание более активных веществ этого класса. Синтез 3'-оксимино2'.3'-дидезоксинуклеозидов ведут из природных нуклеозидов, содержащих 2дезоксирибофуранозу в качестве углеводной компоненты. Положение 5' 2дезоксирибофуранозы защищают монометокситритильной, диметокситритильной
или третбутилдиметилсилильной группой, затем окисляют гидроксил в
положении 3' в кето-группу (окислитель -пиридиния дихромат или реактив ДессМартина). оксимируют in situ (гидроксиламина гидрохлорид в пиридине) и
удаляют защитную группу в положении 5'. Выход 30 - 70%. Вирологические
испытания показывают, что 3'-оксимино-2',3'-лидезоксинуклеозиды, в
особенности 3'-оксимино-2',3'-лидезокситимидин, обладают активностью против
вируса иммунолефицита человека (ВИЧ), вируса гепатита Б и вируса простого
герпеса (ВПГ). Соединения демонстрируют антиВИЧ активность в клетках,
дефектных по тимидинкиназе, а также активность против пламмов ВПГ,
лефектных по тимидинкиназе.

# исключительно для целей информации

Коды, используемые для обозначения стран-членов РСТ на титульных листах брошюр, в которых публикуются международные заявки в соответствии с РСТ.

AT	Австрия	FI	Финлянлия	MR	Мавритания
AU	Австралия	FR	Франция	MW	Малави
BB	Барбадос	GA	Габон	NE	Нигер
BE	Бельгия	GB	Велькобритания	NL	
BF	Буркина Фасо	GN	Гвинея	NO	Нидерланды
BG	Болгария	GR			Норветия
BJ	Бенин	HÜ	Греция	NZ	новая Зеландия
BR	Бразилия		Венгрия	PL	Дольша
CA		ΙĒ	Ирландия	PT	Португалыя
CF	Канада	IT	Италия	RO	Румыния
CF	Центральноафриканская	JP	ямноп Я	RU	Российская Федерация
	Республика	KP	Корейская Народно-Демо-	SD	Судан
BY	Беларусь		кратическая Республика	SE	Швегрия
CC	Конго	KR	Корейская Республика	SI	Словения
CH	Швейцария	KZ	Казакстан	SK	Слования
CI	Кот д'Ивуар	LI	Лыхтенштейн	SN	Сенегал
CM	Камерун	LK	Шри Ланка	TD	Чад
CN	Китай	LU	Люксембург	TG	Toro .
CS	Чехослования	LV	Латаня	ÜĀ	Укранна
CZ	Чепиская Республика	MC	Монако	US.	Соединенные Штаты
DE	Германия	MG	Малагаскар	O3	AMEDIKH
DK	Дання	ML	Мали	UZ.	
ES	Испания	MN	Монголыя		Уэбекистан
~	E A COMMICTION	MIM	MOUTOWAN	VN	Вьетнам
	•				

20

25

30

# 3'-Оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозиды

# и их производные

### Область техники

Изобретение относится к области органической химии и вирусологии и касается новых аналогов нуклеозидов, содержащих в качестве углеводной компоненты 3-оксимино-2-дезоксирибофуранозу, 3-ацилоксимино-2-дезоксирибофуранозу (ацил= ацетил, пропионил. изобутирил. пивалоил и др.) или 3-метоксимино-2-дезоксирибофуранозу, обладающих противовирусной активностью широкого спектра действия в отношении вирусов иммунодефицита человека (ВИЧ), простого герпеса (ВПГ) и вируса гепатита Б (ВГБ), которые могут найти применение в медицине.

# Предшествующий уровень техники

Известно применение ретровира (зидовудин, AZT, 3'-азидо-2',3'-дидезокситимидин) для лечения пациентов с синдромом приобретенного иммунодефицита (Машковский, М.Д. Лекарственные средства. Москва, "Медицина". 1993, т.2, с. 394).

Известно применение ацикловира (ACG, зовиракс) для лечения заболеваний, вызванных вирусом простого герпеса (Машковский, М.Д. Лекарственные средства. Москва, "Медицина", 1993, т.2, с. 391).

Также известно применение эпивира (<sup>3</sup>TC) для лечения синдрома приобретенного иммунодефицита человека и его активность в отношении вируса гепатита Б. (Shinazy, R.F. Competitive inhibitors of human immunodeficiency virus reverse transcriptase. *Perspectives in drug discovery and design.* 1993, 151-180).

### Раскрытие изобретения

Технической задачей изобретения является создание новых аналогов нуклеозидов, обладающих противовирусной активностью широкого спектра действия. более избирательным противовирусным действием а также отсутствием резистентности к этим аналогам со стороны мутантных штаммов вирусов или клеток, дефицитных в отношении фосфорилирующих ферментов.

Соединения в соответствии с настоящим изобретением получены известными в органической химии методами.такими как окисление, окисмирование. ацилирование. введение защитных групп и их удаление в

WO 97/49717 2 PCT/RU97/00201

и 2. Формулы и нумерация некоторых соответствии со схемами синтезированных соединений приведены на рис. 1. Синтез 3'-оксимино-2',3'дидезоксинуклеозидов ведут из природных пуклеозидов, содержащих 2дезоксирибофуранозу в качестве углеводной компоненты. Положение 5' 2дезоксирибофуранозы защищают монометокситритильной, диметокситритильной или третбутилдиметилсилильной группой, затем окисляют гидроксил в положении 3' в кето-группу (окислитель-пиридиния дихромат или реактив Десс-Мартина), оксимируют in situ (гидроксиламина гидрохлорид в пиридине) и удаляют защитную группу в положении 5'. Выход 30-70%. Вирусологические испытания 3'-оксимино-2',3'показывают, что дидезоксинуклеозиды. особенности 3'-оксимино-2',3'-дидезокситимидин, обладают активностью против вируса иммунодефицита человека (ВИЧ), вируса гепатита Б и вируса простого герпеса (ВПГ). Соединения демонстрируют антиВИЧ активность в клетках, дефектных по тимидинкиназе, а также активность против штаммов ВПГ, дефектных по тимидинкиназе.

10

15

Нижеследующие примеры характеризуют заявляемые соединения.

Пример 1. Синтез 3'-оксимино-2'.3'-дидезоксинуклеозидов. 3'-ацетоксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов и 3'-метоксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов. содержащих 5-замещенные производные урацила в качестве нуклеиновых оснований (на примере производных тимина).

Схема 1

20

35

40

5

3E + 3Z

3'-Кето-2',3'-дидезокситимидин <u>29</u> был синтезирован, как описано в Froechlish, M.L.; Swartling, D.J.; Lind, R.E.; Mott, A.W.; Bergstrom, D.E. An improved synthesis of 3'-keto-5'-O-tritylthymidine. Nucleosides, Nucleotides 1989, 8, 1529-1535.

Окисление реагентом Десс-Мартина проводили, как описано в Dess, D.B., Martin, J.C. Readily accessible 12-I-5 oxidant for the conversion of primary and secondary alcohols to aldehydes and ketones. J. Org. Chem., 48, 1983, 4155-415.

ЯМР спектры были получены на спектрометре Bruker AC 250 в растворе  $CDCl_3$  или  $D_2O$  с использованием TMC или ацетонитрила соответственно в качестве внутренного стандарта. В описании спектров использованы следующие

WO 97/49717 4 PCT/RU97/00201

сокращения: с - синглет, дд - дублет дублетов, ддл - дублет дублетов дублетов, м - мультиплет. к - квартет, пт- псевдотриплет. Сигналы защитных групп не приводились при описании спектров. Масс-спектры снимались в позитивном или негативном режиме на спектрометре Jeol DX 300 с операционной системой ЈМА- DA 5000 и использованием нитробензилового спирта в качестве матрицы. Уфспектры были получены на Uvicon-931 спектрофотометре в воде. ТСХ проводилась на пластинах с силикагелем (Merck, Art. 5554). Колоночная хроматография проводилась на Silica Gel 60 (Merck, Art. 15111) с использованием хлористого метилена и метанола в качестве элюентов.

Температуры плавления были измерены на аппарате Reichter (Австрия) и не были исправлены. Обращенно-фазовая хроматография проводилась на LiChroprep RP-18 (40-63 мкм, Merck, Art. 13900). Рентгеновская съемка была выполнена на дифрактометре CAD-4 (Nonius, Голландия)). Структуры были решены прямым методом и уточнены методом наименыпих квадратов с анизотропным приближением для неводородных атомов. Координаты водородных атомов были определены из разностных синтезов Фурье и уточнены с использованием изотропныхх температурных факторов. Окончательные значения R-факторов были 4.2% и 3,0% для соединений <u>1Е и 2Z</u> соответственно. Кристаллы этих соединений были получены из воды.

20

25

30

10

15

# 5'-Монометокситритил-3'-оксимино-2',3'-дидезокситимидин

(30E+30Z). К насыщенному раствору гидроксиламина гидрохлорида в пиридине (5 мл) было добавлено сосдинение 29 (1.45 г, 2.83 ммол). Через 15 минут реакционная смесь была упарена в вакууме, и к остатку были добавлены дихлормстан (50 мл) и вода (50 мл). После экстракции органический слой был высушен безводным сульфатом натрия, упарен и переупарен с толуолом. После колоночной хроматографии на силикагеле (градиент метанола в дихлорметане, 0  $\rightarrow$ 2.5%) было получено 1,39 г смеси 30E+30Z в виде бесцветной пены (93%).

<sup>1</sup>Н ЯМР (CDCl<sub>3</sub>): <u>30Е</u> 7,62 к (H6, 1H), 7,20 пт (H1', 1H), 4,70 м (H4', 1H), 3,61 лл (H5',  $J_{5',4'}=3.0$  Hz,  $J_{5',5''}=-10.5$  Hz, 1H), 3,48 лл (H5'',  $J_{5'',4'}=1.8$  Hz, 1H), 3,55 лл (H2'',  $J_{2'',1'}=6.8$  Hz,  $J_{2'',2'}=-18.7$  Hz, 1H), 2.79 ллл (H2',  $J_{2',1}=7.7$  Hz,  $J_{2',4'}=1.9$  Hz, 1H), 1.36 л (Me-C5, 3H). <u>30Z</u> 7,76 к (H6, 1H), 6,39 лт (H1', 1H), 4,94 м (H4', 1H). 3,94 лл (H5',  $J_{5',4'}=1.7$  Hz,  $J_{5',5''}=-10.2$  Hz, 1H), 3.29 лл (H5'',  $J_{5'',4'}=1.9$  Hz, 1H), 3.23

30

дл (H2", J<sub>2",1</sub>=6.5 Hz, J<sub>2",2</sub>=-16.0 Hz. 1H). 3.06 длл (H2', J<sub>2',1</sub>=9,2 Hz, J<sub>2',4</sub>=1,9 Hz, 1H). 1.29 д (Me-C5, 3H). m/e (FAB MS < 0) 527 (M-H).

3'-Оксимино-2',3'-дидезокситимидин (1Е). Раствор смеси соединений

30E+30Z (193 мг, 0,37 ммол) в 80% водной уксусной кислоте (5 мл) перемешивали в течение 12 ч при комнатной температуре, упаривали досуха и переупаривали с толуолом. К остатку добавляли воду (5 мл), дихлорметан (5 мл). водный слой отделяли и промывали дихлорметаном (5 мл), фильтровали через влажный бумажный фильтр и упаривали досуха. Остаток очищали обращеннофазовой хроматографией (градиент метанола в воде, 0-5%). После лиофильной сушки было получено 64 мг соединения 1Е в виде бесцветной пены (68%). Последующая кристаллизация И3 воды позволила получить кристаллического <u>1</u>E. Т. пл. 117-119°С. <sup>1</sup>Н ЯМР (D<sub>2</sub>O): 7,57 к (H6, 1H), 6,31 пт (H1', 1H), 4.64 м (H4', 1H), 3,89 дд (H5', J<sub>5',4</sub>=2,7 Hz, J<sub>5',5''</sub>=-12,8 Hz, 1H), 3,82 дд (H5",  $J_{5",4}$ =4.1 Hz, 1H), 3.30 дл (H2",  $J_{2",1}$ =7.4 Hz,  $J_{2",2}$ =-19.1 Hz. 1H), 2.90 длд (H2',  $J_{2',1'}$ =6.3 Hz,  $J_{2',4'}$ =1.6 Hz, 1H), 1.82 д (Me-C5, 3H), <sup>13</sup>С ЯМР (20% CD<sub>3</sub>OD в H<sub>2</sub>O): 168,2 (C4), 161,6 (C3'), 153,4 (C2), 139,2 (C6), 113,8 (C5), 85,1 (C1'), 81,0 (C4'), 62,4 (C5'), 34,9 (C2'), 12,6 (Me-C5), m/e (FAB MS < 0) 254 (M-H)-, (FAB MS > 0) 256 (M+H)+. УФ: I<sub>max</sub>= 267 нм (є 96400). Элементный анализ: найдено, %: С -43.65, H - 5.47, 15,37; вычислено. %: С - 43,96, H - 5,52, 1N - 5,37. С<sub>10</sub>Н<sub>13</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub> Н<sub>2</sub>O. Рентгеноструктурный анализ: конформационные параметры 1E представлены в Табл. 1. Трехмерная структура 1E представлена на рис. 2.

# 5'-Монометокситритил-3'-метоксимино-2',3'-дидезокситимидип (<u>31E+31Z</u>).

Реакция соединения 29 (1,45 г. 0,88 ммол) с насыщенным раствором

О-метилгидроксиламина гидрохлорида в пиридине (2 мл) с последующей очисткой на силикагеле (градиент метанола в дихлорметане, 0  $\rightarrow$ 2%), как описано для <u>30E+30Z</u> позволила получить 431 мг смеси 31E+31Z в виде бесцветной пены (91%). <sup>1</sup>H ЯМР (CDCl<sub>3</sub>): <u>31E</u> 7.58 к (H6, 1H), 6,38 дд (H1', 1H), 4,65 м (H4', 1H), 3,97 с (N-OMe. 3H), 3,59 дд (H5',  $J_{5',4'}$ =3,1 Hz,  $J_{5',5''}$ =-10,4 Hz, 1H), 3.40 дд (H5'',

 $J_{5",4'}$ =2.0 Hz. 1H). 3,44 дд (H2".  $J_{2",1'}$ =6.8 Hz,  $J_{2",2'}$ =-18,5 Hz, 1H), 2,72 ддц (H2',  $J_{2',1'}$ =7.6 Hz,  $J_{2',4'}$ =2.0 Hz. 1H), 1,37 д (Me-C5, 3H).

31Z 7,74 к (H6, 1H), 6.39 дл (H1', 1H), 4,82 м (H4', 1H), 3,89 с (N-OMe, 3H), 3,84 дл (H5',  $J_{5',4'}=1,8$  Hz,  $J_{5',5''}=-10,2$  Hz, 1H), 3,23 дл (H5",  $J_{5'',4'}=1,5$  Hz, 1H), 3,19 дл (H2",  $J_{2'',1'}=6.3$  Hz,  $J_{2'',2'}=-16,3$  Hz, 1H), 3,03 длд (H2',  $J_{2',1'}=8,9$  Hz,  $J_{2',4'}=1,3$  Hz, 1H), 1.30 д (Me-C5, 3H). m/e (FAB MS < 0) 540 (M-H)<sup>-</sup>.

3'-Метоксимино-2',3'-дидезокситимилин (2E+2Z). Известны опубликованные данные о синтезе соединений 2E+2Z (Tronshet, J.M.J.; Zsely, M.; Lassout, O.; Barbalat-Rey, F.; Komaromi, I.; Geoffroy, M. Synthesis and anti-HIV activity of further examples of 1-[3-deoxy-3-(N-hydroxylamino)-b-D-threo- (and b-D-erythro-)-pentofuranosyl]thyminc derivatives. J. Carbohydrate Chemistry, 1995, 14, 575-588). Однако в известных источниках не приводится данных по антиВИЧ активности указанных соединений.

15 Раствор смеси соединений <u>31E+31Z</u> (222 мг. 0,41 ммол) в 80% водной уксусной кислоте (5 мл) перемешивали в течение 12 ч при комнатной температуре и обрабатывали, как описано для соед. 1Е. Остаток очищали обращенно-фазовой хроматографией (градиент метанола в воде,  $0 \to 7\%$ ). После лиофильной сушки было получено 79 мг смеси соединений 2E+2Z в виде бесцветной пены (72%). Последующая кристаллизация 20 воды позволила получить 45 мг И3 кристаллического  $\underline{\mathbf{2Z}}$ . Т. пл. 121-123°С. <sup>1</sup>Н ЯМР ( $D_2O$ ):  $\underline{\mathbf{2E}}$  7,55 к (H6, 1H), 6.28 дл (H1', 1H), 4.68 м (H4', 1H), 3.86 с (N-O<u>Me</u>, 3H), 3.90 дц (H5', J<sub>5',4'</sub>=2.9 Hz, J<sub>5',5''</sub>=-13.0 Hz, 111), 3.82 дд (H5",  $J_{5",4}$ =4,3Hz, 1H), 3.28 дд (H2",  $J_{2",1}$ =7,3 Hz,  $J_{2",2}$ =-19,2 Hz. 1H), 2.92 ддд (H2',  $J_{2',1'}$ =6,1 Hz,  $J_{2',4'}$ =1,9 Hz, 1H), 1,82 д (Me-C5, 3H). <u>2Z</u> 7,71 к (H6, 1H), 6,27 дд (H1', 1H), 4,65 м (H4', 1H), 3,82 с (N-OMe, 3H), 4,08 дд (H5',  $J_{5',4'}=3,3\,$  Hz,  $J_{5',5''}=-12,6\,$  Hz, 1H), 3,80 дл (H5",  $J_{5'',4'}=2,3\,$  Hz, 1H), 3,08 дл (H2",  $J_{2",1}$ =6,5 Hz,  $J_{2",2'}$ =-17,4 Hz, 1H), 2,90 дли (H2',  $J_{2',1'}$ =8,2 Hz,  $J_{2',4'}$ =1,8 Hz, 1H), 1,84 д (Me-C5, 3H). <sup>13</sup>С ЯМР (20% CD<sub>3</sub>OD в H<sub>2</sub>O): <u>2Е</u> 166,9 (C4), 159,5 (C3'). 152,0 (C2), 139.0 (C6), 112.1 (C5), 84,6 (C1'); 79.8 (C4'), 62,3 (C5'), 61.1 (OMe), 33.1 (C2'), 11,9 (Me-C5). <u>2Z</u> 166,8 (C4), 159,8 (C3'), 152,1 (C2), 137,7 (C6), 112,7 (C5), 83,4 (C1'), 79.6 (C4'), 62.4 (C5'), 60.8 (OMe), 35.0 (C2'), 12.0 (Me-C5), m/e (FAB MS < 0) 268 (M-H)-, (FAB MS > 0) 270 (M+H)-. УФ:  $I_{max}$ = 267 нм ( $\epsilon$  96500). Элементный анализ: найдено. %: С - 44,59,

H - 5.93, N - 13.93; вычислено, %: C - 44,59, H - 6,12, N - 14.18.

 $C_{11}H_{15}N_3O_5$  1:5 $H_2O$ . Рентгеноструктурный анализ: конформационные параметры <u>2Z</u> представлены в Табл. 1. Трехмерная структура <u>1F</u> представлена на рис. 2.

5

10

# 5'-Монометокситритил-3'-ацстоксимино-2',3'-дидезокситимидин (32E+32Z).

К раствору смеси 30E+30Z (460 мг. 0,87 ммол) в пиридинс (5 мл) при перемешивании при 0°С был добавлен ацетил хлорид (71 мкл, 1,0 ммол). Реакционной смеси дали согреться до комнатной температуры и через 6 часов добавили насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия (2 мл). Раствор был упарен, и остаток был обработан и очищен на силикагеле, как описано для 30E+30Z (градиент мстанола в дихлорметане,  $0 \rightarrow 2\%$ ). Было получено 327 мг смеси 32E+32Z в виде бесцветной пены (66%). <sup>1</sup>Н ЯМР (CDCl<sub>3</sub>): 32E 7,60 к (H6, 1H), 6.28 дд (H1', 1H), 4.82 м (H4', 1H), 3,74 дд (H5',  $1_{5',4}=3$ ,0 Hz,

 $J_{5',5"}$ =-10,7 Hz, 1H), 3,48 дд (H5",  $J_{5",4'}$ =2,1 Hz, 1H), 3,62 дд (H2",  $J_{2",1'}$ =6,5 Hz,  $J_{2",2'}$ =-18,6 Hz, 1H), 3,13 длд (H2',  $J_{2',1'}$ =7,8 Hz,  $J_{2',4'}$ =1.8 Hz, 1H), 2,23 с

(N-OCO<u>Mc</u>, 3H), 1,37 д (Me-C5, 3H). <u>32Z</u> 7,73 к (H6, 1H), 6,48 дл (H1', 1H). 4,92 м (H4', 1H), 3,94 дл (H5', 1H), 3,47 дл (H5",  $J_{5",4}$ =1,8 Hz,  $J_{5',5}$ =-10.4 Hz, 1H), 3,39 дл (H2",  $J_{2",1}$ =6,1 Hz,  $J_{2",2}$ =-17,1 Hz, 1H), 3.18 длл (H2',  $J_{2',1}$ =9,2 Hz,  $J_{2',4}$ =1,1 Hz, 1H), 1,94 с (N-OCO<u>Mc</u>, 3H), 1,34 д (Me-C5, 3H).

m/e (FAB MS < 0) 568 (M-H).

3'-Ацетоксимино-2',3'-дидезокситимидин (3E+3Z). Раствор смеси соединений 32E+32Z (340 мг, 0,60 ммол) в 80% водной уксусной кислоте (5 мл) перемешивали в течение 12 ч при комнатной температуре и обрабатывали, как описано для соед. 1E. После очистки хроматографией на силикагеле (градиент ацетона в лихлорметане. 0 →50%) и лиофильной сушки было получено 110 мг смеси соединения 3E+3Z в виде бесцветной гигроскопичной пены (62%).

<sup>1</sup>Н ЯМР ( $D_2O$ ): <u>3Е</u> 7,58 к (H6, 1H), 6,30 пт (H1', 1H), 4,78 м (H4', 1H), 3,98 дл (H5',  $J_{5',4'}$ =2.7 Hz,  $J_{5',5''}$ =-16,0 Hz, 1H), 3,91 дл (H5'',  $J_{5'',4''}$ =3,9 Hz, 1H), 3,50 дл

15

(H2",  $J_{2",1}$ =7.4 Hz,  $J_{2",2}$ =-19.6 Hz. 1H), 3.13 ддд (H2',  $J_{2',1}$ =6.2 Hz,  $J_{2',4}$ =1.3 Hz, 1H), 2.16 с (N-OCOMc, 3H), 1.83 д (Me-C5, 3H). <u>3Z</u> 7.73 к (H6, 1H), 6.34 дд (H1', 1H). 5.00 м (H4', 1H), 3.98 дд (H5',  $J_{5',4}$ =3.2 Hz,  $J_{5',5}$ =-12.9 Hz, 1H), 3.92 дд (H5",  $J_{5'',4}$ =2.8 Hz, 1H), 3.25 дд (H2",  $J_{2",1}$ =6.3 Hz,  $J_{2",2}$ =-17.7 Hz, 1H), 3.10 ддц (H2',  $J_{2',1}$ =8.2 Hz,  $J_{2',4}$ =1.3 Hz, 1H), 1.82 с (N-OCOMc, 3H), 1.83 д (Me-C5, 3H). <sup>13</sup>C ЯМР (20% CD<sub>3</sub>OD в H<sub>2</sub>O): <u>3E</u> 172.0 (COCH<sub>3</sub>), 168.9 (C3'), 166.9 (C4), 152.0 (C2). 138.3 (C6), 112.2 (C5), 84.9 (C1'), 80.4 (C4'). 62.1 (C5'), 34.5 (C2'), 19.0 (COCH<sub>3</sub>), 11.9 (Me-C5). m/e (FAB MS < 0) 296 (M-H)-, (FAB MS > 0) 298 (M+H)+, УФ:  $I_{max}$ = 267 нм (е 95900). Элементный анализ: найдено, %: C - 45.73, H - 5.25, N - 13.20; вычислено, %: C - 45.72, H - 5.43, N - 13.32.  $C_{12}H_{15}N_3O_6$  H<sub>2</sub>O.

Пример 2. Синтез 3'-оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов и ацетоксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов, содержащих цитозин, аденин и гуанин в качестве нуклеиновых оснований (на примере производных аденина).

Схема 2

i - реагент Десс-Мартина; ii - гидроксиламин гидрохлорид / Ру; 40 iii - тетрабутиламмония фторид / ТГФ; iv - 80% уксусная кислота; v - AcCl / Ру

15

N6-Диметокситритил-5'-третбутилдиметилсилил-3'-оксимино-2',3'-(34E+34Z). К  $N^6$ -диметокситритил-5 $^{\circ}$ дидезоксиаденозин раствору третбутилдиметилсилил- 2'-дезоксиаденозина 33 (447 мг, 0,67 ммол) в дихлорметане (6 мл) при 0°С был добавлен реактив Десс-Мартина (530 мг. 1.25 ммол) в дихлорметане (6 мл) и пиридин (0,1 мл). Раствору позволили согреться до комнатной температуры и через 30 мин был добавлен насыщенный водный раствор тиосульфата натрия (5 мл). Органический слой был отделен, насыщенный раствор гидроксиламина гидрохлорида в пиридине (2 мл) был добавлен. и раствор был упарен в вакууме и переупарен с толуолом. К остатку был добавлен насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия (10 мл) и дихлорметан (10 мл). Органический слой после экстракции был промыт водой (2 х 10 мл), высушен с сульфатом натрия и упарен досуха. После очистки хроматографией на силикагеле (градиент метанола в дихлорметане, содержащем следы триэтиламина,  $0 \rightarrow 2$  %) было получено 227 мг смеси <u>34E+34Z</u> в виде бесцветной пены (49,8%). <sup>1</sup>Н ЯМР (CDCl<sub>3</sub>): <u>34Е</u> 8,18 с (H8, 1H), 8,05 с (H2, 1H), 6,42 лт (H1', 1 H), 4,98 м (H4', 1H), 4,03 дд (H5', J<sub>5',4'</sub>=2,3 Hz, J<sub>5',5"</sub>=-11,4 Hz, 1H), 3,88 дд (H5", J<sub>5",4'</sub>=4,1 Hz, 1H), 3,54 дд (H2", J<sub>2",1'</sub>=7,0 Hz, J<sub>2",2'</sub>=-18,4 Hz, 1H), 3,09 ддд (H2', J<sub>2',1</sub>=6,7 Hz, J<sub>2',4</sub>=1,9 Hz, 1H). <u>34Z</u> 8,29 с (H8, 1H), 8,05 с (H2, 1H), 6,36 дд (H1', 1H), 4.66 м (H4', 1H), 4,22 дд (H5', J<sub>5' 4'</sub>=2,4 Hz,

 $J_{5',5''}$ =-11.0 Hz, 1H), 4,02 дд (H5'',  $J_{5'',4'}$ =2,1 Hz, 1H), 3,24 дд (H2'',  $J_{2'',1'}$ =6,0 Hz,  $J_{2'',2'}$ =-15.9 Hz, 1H), 3.03 ддд (H2',  $J_{2',1'}$ =8,9 Hz,  $J_{2',4'}$ =1.6 Hz, 1H). m/e (FAB MS < 0) 680 (M-H)-.

3'-Оксимино-2',3'-дидезоксиаденозин (14E+14Z). К раствору смеси соединений 34E+34Z (226 мг, 0,33 ммол) в тетрагидрофуране (5 мл) при 0°С был добавлен 1,1М раствор тетрабутиламмония фторида в тетрагидрофуране (0,33 мл). Раствору позволили согреться до комнатной температуры и упарили досуха. После очистки хроматографией на силикагеле (градиент метанола в дихлорметане 0 → 4 %), содержащем следы триэтиламина) и упаривания остаток был растворен в 20 мл 80% водной уксусной кислоты, перемещан 30 мин, упарен досуха и дважды переупарен с толуолом. К остатку была добавлена вода (10 мл) и дихлорметан (10 мл). Водный слой был отделен и промыт дихлорметаном (3 х 10

WO 97/49717 10 PCT/RU97/00201

мл). После лиофилизации водного слоя получено 64 мг смеси  $\underline{14E+14Z}$  в виде бесцветной пены (73,5%). <sup>1</sup>Н ЯМР (CDCl<sub>3</sub>):  $\underline{14E}$  8,29 с (H8, 1H), 8,16 с (H2, 1H), 6,50 пт (H1', 1H), 4,70 м (H4', 1H), 3,96 дд (H5',  $J_{5',4'}=2.4$  Hz,  $J_{5',5''}=-12,6$  Hz, 1H), 3,84 дд (H5",  $J_{5'',4'}=4.0$  Hz, 1H), 3.58 дд (H2",  $J_{2'',1'}=7.1$  Hz,  $J_{2'',2'}=-18,7$  Hz, 1H), 3,48-3,25 м (H2', 1H).  $\underline{14Z}$  8,26 с (H8, 1H), 8,16 с (H2, 1H), 6,44 дд (H1', 1H), 4,70 м (H4', 1H), 4,21 дд (H5',  $J_{5',4'}=2.8$  Hz,  $J_{5',5''}=-12.6$  Hz, 1H), 3,92 дд (H5",  $J_{5'',4'}=1.8$  Hz, 1H), 3,48-3,25 м (H2',H2", 2H).

m/e (FAB MS < 0) 263 (M-H)<sup>-</sup>, (FAB MS > 0) 265 (M+H)<sup>+</sup>. yΦ:  $l_{max}$ = 260  $_{HM}$  (ε 15000).

10

20

30

3'-Ацстоксимино-2',3'-дидезоксиаденозин (15E+15Z). К раствору смеси 34E+34Z (82 мг, 0,095 ммол) в пиридине (2 мл) при перемешивании при 0°С был добавлен ацетил хлорид (18 мкл. 0,25 ммол). Затем реакционной смеси дали согреться до комнатной температуры и через 1 час добавили насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия (1 мл). Раствор был упарен в вакуумс, и остаток был обработан и очищен на силикагеле, как описано для 32E+32Z (градиент метанола в дихлорметане  $0 \to 3\%$ , содержащем следы триэтиламина). К остатку (60 мг. 0,083 ммол) в тетрагидрофуранс (2 мл) при 0°С был добавлен 1,1 М раствор тетрабутиламмония фторида (100 мкл) и далее поступали, как описано для <u>14E+14Z</u>. После очистки хроматографией на силикагеле (градиент метанола в дихлорметанс  $0 \to 4$  %, содержащем следы триэтиламина) сухой остаток был растворен в 5 мл 80% водной уксусной кислоты и далее поступали, как описано для <u>14E+14Z</u>. После лиофилизации получено 9 мг смеси <u>15E+15Z</u> в виде желтоватой пены (32%). <sup>1</sup>Н ЯМР (CDCl<sub>3</sub>): <u>15Е</u> 8,24 с (H8, 1H), 8,17 с (H2, 1H), 6,48 пт (H1', 1H), 4.66 м (H4', 1H), 3,90 дд (H5',  $J_{5',4'}$ =2,4 Hz,  $J_{5',5''}$ =-12,2 Hz, 1H), 3,80 дд (H5".  $J_{5",4}$ =4.1 Hz, 1H), 3,67 дд (H2",  $J_{2",1}$ =6,9 Hz,  $J_{2",2}$ =-18,8 Hz, 1H), 3,55 ддд (H2', J<sub>2',1</sub>=6,9 Hz, J<sub>2',4</sub>=1,7 Hz, 1H), 2,20 с (N-ОСО<u>Ме,</u> 3H). <u>15Z</u> 8,30 с (H8, 1Н), 8,17 с (H2, 1Н), 6,42 дд (H1', 1Н), 4,60 м (H4', 1Н), 3,98 дд (H5',  $J_{5',4'}$ =2,6 Hz,  $J_{5',5"}$ =-12,3 Hz, 1H). 4,92 дд (H5",  $J_{5",4}$ =4,0 Hz, 1H), 3,48 м (H2", 1H), 3,05 м (H2',1H). m/e (FAB MS < 0) 305 (M-H)<sup>-</sup>, (FAB MS > 0) 307 (M+H)<sup>+</sup>.  $\Psi\Phi$ :  $l_{max}$ = 260 нм (ε 14800).

10

15

20

25

30

**Пример 3.** Определение противовирусной активности и цитостатического действия в культурах клеток.

# ИЗУЧЕНИЕ ПРОТИВОВИРУСНОЙ АКТИВНОСТИ.

Противовирусные исследования, за исключением исследований с ВИЧ-1 и вирус-индуцированной на ингибировании ВИЧ-2. основывались : цитопатогенности в культурах клеток E<sub>6</sub>SM или HEL, как описано в Schols, D., De Clercq. E. Balzarini, J., Baba, M., Witvrouw, M., Hosoya, M., Andrei, G., Snoeck. R., Neyts, J., Pauwels, R., Nagry, M., Gyorgyi-Edelenyi, J., Macholich, R., Horvath, I., Low, M., Gorog, S. Sulphated polymers are potent and selective inhibitors of various enveloped viruses, including herpex simplex virus, cytomegalovirus, vesicular stomatitis virus, respiratory syncytial virus, and toga-arena- and retroviruses. Antiviral Chem. Chemother. 1990, 1, 233-240; De Clercq, E., Descamps, J., Verhelst, G., Walker. R.T., Jones, A.S., Torrence, P.F., Shugar, D. Comparative efficacy of antiherpes drug against different strains of herpes simplex virus. J. Infect. Dis., 1980, 141, 563-574; De Clercq, E., Holy, A., Rosenberg, G., Sakuma, T., Balzarini, J., Maudgal, P.C. A novel selective broad-spectrum anti-DNA virus agent. Nature. 1986, 323, 464-467.

Соответствующие культуры клеток в микролитровых количествах были инокулированы со 100 ССІD<sub>50</sub> вируса. При этом 1 ССІD<sub>50</sub> вируса было достаточным для инфицирования 50% культуры клеток. После одного часа периода абсорбции остаточный вирус был удален и клеточные культуры были ингибированы в присутствии различных концентраций (400, 200, 100, ... мкг/мл) исследуемых соединений. Цитопатогенное действие вируса оценивалось по завершению цитопатогенного процесса в контрольной инфицированной вирусом культуре клеток.

ИНГИБИРОВАНИЕ ВИЧ-ИНДУЦИРОВАННОГО ОБРАЗОВАНИЯ ГИГАНТСКИХ КЛЕТОК.

Культура клеток СЕМ была суспендирована в концентрации 250.000-300.000 клеток/мл культуральной среды и инфицирована 100 ССІD<sub>50</sub> ВИЧ-1 (ІІІ<sub>В</sub>) или ВИЧ-2 (ROD). Затем 100 мкл. суспензии инфицированных клеток были перенессны в планшет на 200 мкл. содержащий по 100 мкл. соответственно

разбавленных растворов исследуемых соединений. Через 4 дня инкубации при 37°C образование синцития в культурах клеток было изучено, как описано в Balzarini, J., Naesens, L., Slachmuylders, J., Niphuis, H., Rosenberg, I., Holy, A., Schellekens, H., De Clercq, E. 9-(2-Phosphonylmethoxyethyl)adenine (PMEA) effectively inhibits retrovirus replication *in vitro* and simian immunodeficiency virus infection in rhesus monkeys. *AIDS*. **1991**, 5, 21-28.

# ИЗУЧЕНИЕ ЦИТОСТАТИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ.

Цитостатическая активность была изучена как описано в De Clercq, Е., Balzariny, J., Torrence, P.F., Mertes, M.P., Schmidt, C.L., Shugar, D., Barr, P.J., Jones, A.S., Verhelst, G., Walker, R.T. Thymidilate synthetase as a target enzyme for the inhibitory activity of 5-substituted-2'-deoxyuridines on mouse leukemia L-1210 cell growth. *Mol. Pharmacol.*, 1981, 19, 321-330. Цитостатическую активность выражали. как концентрацию соединения, которая уменьшает число выживших клеток на 50% (CC<sub>50</sub>). Измерения цитотоксичности основывались на микроскопически видимом изменении нормальной клеточной морфологии (E<sub>6</sub>SM) или ингибировании нормального роста клеток (HEL), как описано в De Clercq, Е., Holy, А., Rosenberg, G., Sakuma, T., Balzarini, J., Maudgal, P.C. A novel selective broad-spectrum anti-DNA virus agent. *Nature*. 1986, 323, 464-467.

# АКТИВНОСТЬ ПРОТИВ ВИРУСА ГЕНАТИТА Б.

20 Человеческие клетки 2.2.15, зараженные ВГБ были выделены из клеточной линии HEP G2 и культурированы, как описано в Korba, B.E.; Guerin, J.L. Use of standard cell culture assay to assess activities of nucleoside analogs against hepatitis B virus replication. Antiviral Res. 1992, 19, 55-70. Клетки, культивируемые в модифицированной среде Дубелько с добавлением 4% бычьей сыворотки и 0.5 мМ глютамина. обрабатывали исследуемыми веществами в течение 9 дней. 25 Культуральную жидкость меняли каждые 3 лня. Клетки HEP G2 необработанные 2.2.15 клетки служили в качестве негативного и позитивного контроля соответственно. Затем среда была удалена, и клетки лизированы. Полная внутриклеточная ДНК была выделена и подвергнута анализу "Саузерн блот", используя <sup>32</sup>Р-меченую специфичную пробу (рТНВV плазмида содсржит 30 геном ВГБ полной длины). Определяли ингибирование вирусного репликативного

ДНК-интермедиата в обработанных клетках в сравнении с контролем. Изучение цитотоксичности соединений проводили в клетках НЕР G2. находящихся в планшете, измерением проникновения в клетки нейтрального красного красителя. Клетки были подсчитаны и обработаны в тех же условиях, что и клетки, использованные для определения противовирусной активности.

#### Результаты.

АКТИВНОСТЬ ПРОТИВ ВИЧ. АнтиВИЧ активность синтезированных соединений была изучена с использованием ВИЧ-1 (штамм III<sub>R</sub>) и ВИЧ-2 (штамм ROD) в культурах человеческих МТ-4. СЕМ/0 и СЕМ/ТК клеток (Табл. 2). Сосдинения 1Е. 3Е+3Z показали выраженную активность против равно ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в культурах клеток МТ-4 и СЕМ/0. При этом активность против ВИЧ-1 и была в 10-20 раз выше, чем в СЕМ/0 клетках. ВИЧ-2 в МТ-4 клетках Цитостатическая активность исследуемых соединений была в 5-15 раз выше для МТ-4 клеток, чем для СЕМ/0 клеток. Величины ингибиующих концентраций для этих веществ были в 50-500 раз выше, чем для известного структурного аналога 3'-азидо-2',3'-дидезокситимидина (AZT, "Ретровир"). 3'-Метоксимино-2',3'дидезокситимидины 2E+2Z были менее активны. Соединения 1E, 3E+3Z также в культуре клеток СЕМ/ТК, дефицитных по проявили активность тимидинкиназе (ЕС50 20 мкг/мл и ≥20 мкг/мл), в то время как АZТ был полностью неактивен в этой линии клеток.

- 3'-Ацилоксиминопроизводные-2',3'-дидезоксинуклеозидов (соединения <u>4a-4e</u>) показали сходные величины ингибирующих концентраций.
- 3'-Оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозиды, содержащие другие природные нуклеиновые основания (соединения <u>11E+11Z</u>, <u>14E+14Z</u>, <u>15E+15Z</u>) также показали анти-ВИЧ активность в СЕМ клетках. хотя и меньшую, чем <u>1E</u> и <u>3E+3Z</u>. Соединения <u>11E+11Z</u> были столь же активны в культуре СЕМ/ТК клеток, как и СЕМ/0 клеток (ЕС50 16-19 мкг/мл и 58 мкг/мл соответственно), что подтверждаст. что их активность не зависит или мало зависит от внутриклеточного фосфорилирования, катализируемого тимидинкиназой.

25

20

10

15

20

25

30

## АКТИВНОСТЬ ПРОТИВ ВПГ.

АнтиВПГ активность синтезированных соединений была изучена с использованием трех штаммов ВПГ-1 и четырех штаммов ВПГ-2 в культурах  $E_6 SM$  и HEL клеток (Табл. 3). Соединение  $\underline{1E}$  показало выраженные ингибиторные свойства в отношении ряда штаммов ВПГ-1 ( $EC_{50}$  0,4-1.3 мкг/мл) и несколько меньшую активность в отношении ВПГ-2 ( $EC_{50}$  0,5-11.0 мкг/мл). Соединение  $\underline{1E}$  и  $\underline{3E+3Z}$  были менее токсичны для клеток, в которых изучалась антигерпетическая активность (> 400 мкг/мл и 400 мгк/мл соответственно). чем АСС b 5-(E) бромвинил-2'-дезоксиуридин (BVDU) ( $\geq$ 400 мкг/мл и  $\geq$ 300 мгк/мл соответственно) (Табл.1).

14

3'-Ацилоксиминопроизводные-2',3'-дидезоксинуклеозидов (соединения <u>4a-4e</u>) показали сходные величины ингибирующих концентраций.

Сосдинения <u>1E</u> и <u>3E +3Z</u> оказались неактивными по отношению к штамму ВПГ-1 (ТК) (В2006), дефицитному по тимидинкиназе, а соединения <u>2E+2Z</u> ко всем изученным штаммам ВПГ, за исключением незначительной активности к штаммам ВПІ-1 (KOS) и ВПГ-2 (Lyons) в HEI. клетках. с величинами  $EC_{50}$  50 мкг/мл и 35 мкг/мл соответственно.

АКТИВНОСТЬ ПРОТИВ ВИРУСА ГЕПАТИТА Б. АКТИВНОСТЬ соединения 1Е против ВГБ была изучена в культуре человеческих клеток 2.2.15. зараженных ВГБ. Соединения 1Е и 4а показали значительную активность против вируса гепатита Б с ЕС<sub>50</sub> 0.25 мкг/мл и 1,5 мкг/мл соответственно, ингибируя вирусный репликативный ДНК-интермедиат в сравнении с контролем и не проявили цитотоксичности до концентрации 50 мкг/мл и 200 мкг/мл соответственно (SI>200). З'-Оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозиды, содержащие другие природные нуклеиновые основания (соединения 11Е+11Z, 14E+14Z и 17E+17Z) также показали активность против ВГБ с несколько меньшими величинами ЕС<sub>50</sub> 10 мкг/мл. 10 мкг/мл и 7 мкг/мл соответственно.

<u>АКТИВНОСТЬ В ОТНОШЕНИИ ДРУГИХ ВИРУСОВ.</u> Исследуемые соединения не проявили активности и цитотоксичности против ряда ДНК- и РНК-вирусов, а именно: coxsackie virus, poliovirus, parainfluenza-3, reovirus-1, sindbis;

semliki forest. суtomegalovirus в различных культурах клеток ( $E_6$ SM. HeLa. Vero. HEL). Соединения <u>1Е</u>. <u>3E+3Z</u>, а также некоторые соединения структуры <u>4</u> показали низкую активность против varicella zoster virus, с величинами  $EC_{50}$  20-50 мкг/мл.

5

<u>ЦИТОТОКСИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА</u>. Данные изучения цитотоксической активности показывают, что соединения по настоящему изобретению являются умеренно токсичными для культур клеток CEM/0 и МТ-4 и малотоксичными в отношении E<sub>6</sub>SM, HEL и культур клеток HEP G2.

10

15

### Таким образом:

-3'-оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозиды показывают значительную активность против следующих вирусов: ВИЧ-1 и ВИЧ-2, вирус гепатита Б, ВПГ-1 и ВПГ-2, сопоставимую с активностью соединений, используемых в медицине для терапии заболеваний, вызываемых этими вирусами;

- сосдинение <u>1E</u> является первым примером нуклеозидного аналога, показывающего активность против трех различных классов вирусов (РМЕА активен против ВИЧ и ВПГ, но неактивен в отношении вируса гепатита Б; <sup>3</sup>TC активен против ВИЧ и вируса гепатита Б, но неактивен против ВПГ);

20

25

30

-одним из механизмов возникновения резистентности к антиВИЧ нуклеозидным аналогам и, в частности, к АZТ является потеря способности подвергаться фосфорилированию человеческой тимидинкиназой в клетках, что исключает их дальнейшее последовательное превращение в активный нуклеозид-5°-трифосфат. Частичное сохранение антиВИЧ активности в СЕМ/ТК клетках тиминовыми оксимино-нуклеозидами <u>1Е</u> и <u>3E+3Z</u> и практически полное сохранение активности цитозиновыми пуклеозидами <u>11E+11Z</u> косвенно свидетельствует об отличиях в их механизмах действия по сравнению со структурными аналогами, что может позволить избежать проблемы клеточной резистентности при химиотерапии 3°-оксимино-2°.3°-дидезоксинуклеозидами.

- наиболее активные соединения в соответствии с настоящим изобретением - <u>1E</u>, его ацетильные производные <u>3E+3Z</u> являются синтстически

легко доступными соединениями. Так. <u>1Е</u> синтезируется из тимидина в 3 стадин с неоптимизированным суммарным выходом 63%.

Таблица 1. Конформационные параметры аналогов  $\underline{1E}^a$  и  $\underline{2Z}^a$  в сравнении с тимидином  $^6$  и AZT  $^6$ .

Соединение	<u>1E</u>	<u>2Z</u>	AZT	AZT	dThd
		÷	молекула 1	молекула 2	
Конформация относительно связи N1°-C1°	анти	анти	анти	анти	анти
χ (O4'C1'N1C2). (°)	-118,1	-118.9	-125,4	-172,0	-139.4
Р. фазовый угол псевдовращения. (°)	115.6	147.7	173.3	212.2	187.8
$\Psi_{m}$ (Максимальная амплитуда псевдоврашения). ( $^{0}$ )	25,7	31,2	32,4	36,3	37,8
Конформация фуранозного цикла	С1`-экзо/	С1`-экзо/	С2 <sup>*</sup> -эндо/	С2`-эндо/	С2`-эндо/
	О4*-эндо	С2*-эндо	С3экзо	С3`-экзо	С3экзо
Конформация относительно связи C4°-C5°	гош	20ш	гош	транс	транс:
γ. (O5'C5'C4'C3'), (°)	43,1	48,8	50,8	173,5	172.8

<sup>&</sup>quot;Экспериментально полученные параметры:

<sup>6</sup>Параметры взяты соответственно из Young, D.V.: Tollin, P., Willson, H.R. The crystal and molecular structure of thymidine. Acta Cryst. 1969. B25, 1423-1431.;

Гурская. Г.В.; Цапкина. Е.Н.; Скаптнова. Н.В.: Краевский, А.А.: Линдеман. С.В.; Стручков. Ю.Т. Рентгеноструктурное исследование специфического ингибитора обратной транскриптазы - 3'-азило-2'.3'-дилезокситимидина. Докл. Акад. Наук СССР. 1986. 291. 854-859.

Таблица 2. Активность некоторых 3'-оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов против ВИЧ-1 и ВИЧ-2 и клеточная токсичность в человеческих МТ-4 и СЕМ клетках\*

Соединение		EC <sub>50</sub> , мкг/мл	11**			CCso	СС50, МКГ/МЛ***		*IS	
	ВИЧ-1		ВИЧ-2	4-2					для ВИЧ-1 в ВИЧ-2	1 ВИЧ-2
	MT-4	CEM/0	MT-4	CEM/0	CEM/TK- MT-4	MT-4.	CEM/0	CEM/TK-	MT-4	CEM/0
田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田	0,025	0,40	0,03	0,35	20	1,6	6,6	>100	53-64	25-28
<u>2E+2Z</u>	3,3	26	4,6	27	>100	182	>200	>200	39-55	8<
3E+3Z	0,05	1,0	0,05	0,80	>20	7,1	104	>200	142	104-130
11E+11Z	1	19		16	58		>250		-	>14
14E+14Z		185		167			>250			>1,5
15E+15Z		140	-	150			>250			>1,7
AZT	0,0005	0,0007	0,0007	600000	>25	1,5	>100	>200	2100-3000	>30000

\*Эксперименты проводились с штаммами ВИЧ-1 (III<sub>в</sub>) и ВИЧ-2 (ROD) в МТ-4 или СЕМ/0 и СЕМ/ТК- клетках. Индекс селективности SI был расчитан по формуле: SI= CC<sub>50</sub>/EC<sub>50</sub>. CEM/TK· - клетки, дефицитные по тимидинкиназе. AZT - 3'-азидо-2',3'-дидезокситимидин.

\*\*Эффективная концентрация или концентрация необходимая, чтобы защитить МТ-4 клетки от цитопатогенного действия ВИЧ или защитить СЕМ/0 клетки от вызванного ВИЧ образования гигантских клеток на 50%

\*\*\*Цитотоксическая концентрация или концентрация необходимая, чтобы уменьшить выживаемость клеток на 50%

Таблица 3. Активность некоторых 3'-оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозидов против ВПГ-1 и ВПГ-2 и клеточная резистентность в E<sub>6</sub>SM и НЕС клетках

	BПГ-2	(B2006)	æ	HEL	>50	>50	>\$	05	i		!
	8П	(82)		E,SM	>200	>200	>200	10	150	3	100
	BNF-2	(Lyons)	<b>&amp;</b>	HEL	0.31	35	2	5	1	1	1
	BIL	(Ly		E <sub>s</sub> SM	1.4	>200	4	>400	100	0.002	0.004
	ВПГ-2	(961)	<b>©</b>	E,SM	=	>200	70	>400	150	900.0	0.05
ЕС 50, МКГ/МЛ **	F-2			HEL	0.5	>50	2.8	30	1	!	ŀ
EC 50, M	BIII-2	(9)	m	E <sub>6</sub> SM	0.7	>200	_	06	80	0.002	0.009
	L-I	(Mc Intyre)	8	HEL	0.85	>50	2.7	0.003	:		;
	BIIF-1	(Mc I		E,SM	1.3	>200	. 2	. 06	06	0.003	900.0
	BNF-1	(F)	<b>E</b>	E,SM	0.5	>200	S	0.03	08	0.002	0.02
	ВПГ-1	(KOS)	æ	HEL	1.4	20	3.8	0.005	ı	:	
	ВП	, X	_	E,SM	0.4	>200	6.0	0.007	09	0.001	0.01
Минималь ная	цитотокси ческая	концентра иия.	MKF/MJJ *		>400	>200	400	>300	>400	001×	>400
Соедине					田	2E+2Z	<u>3E+3Z</u>	BVDU***	ribavirin	DHPG***	ACG

\* Минимальная цитотоксическая концентрация, вызывающая микроскопически определяемое изменение нормальной клеточной морфологии через 2 дня после инкубации

\*\*\* BVDU -5-(Е)бромвинил-2'-дезоксиуридин, DHPG -9-[(1.3-дигидроксипропил)оксиметил]гуанин

<sup>\*\*</sup> Концентрация, необходимая чтобы уменьшить вирусную цитопатогенность на 50%

# Промышленная применимость

Настоящее изобретение применимо в фармацевтической промышленности для получения известными в органической химии методами новых производных 3'-оксимино-2,3'-дидезоксинуклеозидов, обладающих противовирусной активностью широкого спектра действия в отношении вирусов иммунодефицита чсловека (ВИЧ). простого герпеса (ВПГ) и вируса гепатита Б (ВГБ).

# ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

3'-Оксимино-2',3'-дидезоксинуклеозиды формулы:

5 HO B
10
N~~OR

20

25

где B - незамещенный или замещенный тимин-1-ил, урацил-1-ил, цитозин-1-ил, аденин-9-ил и гуанин-9-ил, а R -  $C_1$ - $C_6$  алкил или  $C_1$ - $C_6$  ацил.

1/2

5 O B
10 N O R

1E. B=Thy R=H 20 2E+2Z. B=Thy R=Me 3E+3Z. B=Thy R=Ac  $\underline{4E+4Z}$ . B=Thy R=Alk-C=O Alk= Et (4a); Pr (46); iPr (4B);  $tBu(\underline{4r}); C_5H_{11}(\underline{4\pi}); C_6H_5(\underline{4E})$ 25  $\underline{5E+5Z}$ . B=Thy R=H ( $\beta$ -L-аналог соед. 1) <u>6E+6Z</u>. B=Thy R=Me ( $\beta$ -L-аналог соед. 2) <u>7E+7Z</u>. B=Thy R=Ac ( $\beta$ -L-аналог соед. 3) 8E+8Z. B=Ura R=H 9E+9Z. B=Ura R=Ac 30 10E+10Z. B=Ura R=Me 11E+11Z. B=Cyt R=H

12E+12Z. B=Cyt R=Ac

13E+13Z. B=Cyt R=Me

14E+14Z. B=Ado R=H

35

15E+15Z. B=Ado R=Ac
16E+16Z. B=Ado R=Me
17E+17Z. B=Gua R=H
18E+18Z. B=Gua R=Ac
19E+19Z. B=Gua R=Me
20E+20Z. B=5-Et-Ura R=H
21E+21Z. B=5-Et-Ura R=Mc
23E+23Z. B=5-CF<sub>3</sub>-Ura R=Mc
24E+24Z. B=5-CF<sub>3</sub>-Ura R=Mc
25E+25Z. B=5-CF<sub>3</sub>-Ura R=Mc
26E+26Z. B=5-I-Ura R=H
27E+27Z. B=5-I-Ura R=Ac
28E+28Z. B=5-I-Ura R=Me

Рис. 1. Некоторые синтезированные 3'-оксимино-2',3'- дилезоксинуклеозиды (смесь E и Z-изомеров)

Рис. 2. Трехмерная структура нуклеозидных аналогов 1Е и 2Z

# ОТЧЕТ О МЕЖДУНАРОДНОМ ПОИСКЕ

Международная заявка № PCT/RU 97/00201

А. КЛАС	СИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕН		
	C07H 19/073, 19/17	73, A61K 31/70	
Согласно м	еждународной патентной классификации (МП	IK-6)	
	СТИ ПОИСКА:		·
Проверенн	ый минимум документашии (система классифи		
	C07H 19/073, 19/173,	A61K 31/70, C07D 307/02	•
Другая про	веренная документация в той мере, в какой он	а включена в поисковые подборки:	<del></del>
Электронна	ая база данных, использовавшаяся при поиске	(название базы и, если возможно, поист	ковые термины):
с. докух	ЛЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТН	ЫМИ	
Категория*	Ссылки на документы с указанием, где это в		Относится к пункту №
А	EP 0505181 A1 (THE WELLCOME FOUND	DATION LIMITED) 23.09.92	1
A	EP 0306597 A2 (THE WELLCOME FOUND.	ATION LIMITED) 15.03.89	1
A	EP 0378941 A2 (INSTITUT MERIEUX) 25.0	7.90	1
· A	EP 0287215 A2 (THE WELLCOME FOUND	DATION LIMITED) 19.10.88	1
A	SU 1548182 A1 (ИНСТИТУТ МОЛЕКУЛЯ) 07.03.90	РНОЙ БИОЛОГИИ АН СССР и др.)	1 .
A	US 5387677 A (ACIC INC.) Feb. 7,1995		1
A	US 4681933 A (UNIVERSITY OF GEORGIA Jul. 21, 1987	A RESEARCH FOUNDATION, INC.)	1 .
у последую	ошне документы указаны в продолжении графы С.	данные о патентах-аналогах указаны і	приложении
<u></u>	гегории ссылочных документов:	"Т" более поздний документ, опубликован	
	нт, определяющий общий уровень техники	приоритета и приведенный для понима	ния иззобретения
_	анний документ, но опубликованный на дату	"Х" документ, имсющий наиболее близкое	
	ародной подачи или после нее	поиска, порочащий новизну и изобретат	
ровании	нт, относящийся к устному раскрытию, экспони- о и т.л:	"Y" документ, порочащий изобретательский танни с одним или несколькими докуме	
	чт, опубликованный до даты международной по-	категории	miann ion me
	о после даты испрашиваемого приоритета	"&" документ, являющийся патентом-аналог	гом
Дата действ	ительного завершения международного поиска	Дата отправки настоящего отчета о ме:	кдународном
	я 1997 (14.10.97)	поиске: 25 ноября 1997 (25.1	1.97)
Наименовани	е и адрес Международного поискового органа:	Уполномоченное лицо:	
Всеросс	ийский научно-исследовательский институт	И. Федосеева	ļ
государс	твенной патентной экспертизы.		
Россия, 12	1858, Москва, Бережковская наб., 30-1		
Факс: 243-3	3337, телетайн: 114818 ПОДАЧА	Телефон №: (095)240-5888	

Форма РСТ/ISA/210 (второй лист) (июль 1992)

# ОТЧЕТ О МЕЖДУНАРОДНОМ ПОИСКЕ

Международная заявкв № PCT/RU 97/00201

	Ссылки на документ WO 89/08115 A1 (II APPLIQUEE		HERCHES CHIMIC	•	Относится к пу	
		•		ĺ		
				ĺ		
				-		

Форма PCT/ISA/210 (продолжение второго листа) (июль 1992)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/RU 97/00201

_	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
IPC <sup>6</sup>	CO7H 19/073, 19/173, A61K 31/70		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
	LDS SEARCHED		
Minimum o	documentation searched (classification system followed by	y classification symbols)	
	CO7H 19/073, 19/173, A61K 31/70, C	CO7D 307/02	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the e	xtent that such documents are included in t	ne fields searched .
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of	of data base and, where practicable, search t	erms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
<b>A</b>	EP 0505181 A1 (THE WELLCOME FOUR 23 September 1992 (23.09.92)	NDATION LIMITED)	1
A	EP 0306597 A2 (THE WELLCOME FOUI 15 March 1989 (15.03.89)	NDATION LIMITED)	1
A	EP 0378941 A2 (INSTITUT MERIEUX) 25 July 1990 (25.07.90)	<del>) -</del> · ·	1
A	EP 0287215 A2 (THE WELLCOME FOUN 19 October 1988 (19.10.88)	IDATION LIMITED)	1
A	SU 1548182 A1 (INSTITUT MOLEKULY SSSR et al) 07 March 1990 (07.03		
A	US 5387677 A (ACIC INC.) 07 Febr	ruary 1995 (07.02.95)	1
A	US 4681933 A (UNIVERSITY OF GEOR INC.) 21 July 1987 (21.07.87)	GIA RESEARCH FOUNDATION,	1
X Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
'A" documento be of	categones of cited documents: at defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the interr date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	ation but cited to understand invention
"L" documer	ocument but published on or after the international filing date at which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be conside step when the document is taken alone	red to involve an inventive
special r	reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive s combined with one or more other such of	tep when the document is locuments, such combination
'P" documer	nt published prior to the international filing date but later than ity date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent	
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of the international search	ch report
14 Oct	ober 1997 (14.10.97)	25 November 1997 (25.11	.97)
Name and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer	-
iacsimila No	RU	Telephone No	ļ

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/RU 97/00201

Category*	Citation of document, with	indication, where appr	opriate, of the rele	evant passages	Relevant t	o claim
A	WO 89/08115 A1 (INS BIOLOGIQUES APPLIQU	STITUT DE RECHE JEES) 8 Septemb	RCHES CHIMIC re 1989 (08.	QUES ET .09.89)	1	
		·				
				•		
						•
					-	
		·				
				•		